## High performance capillary gel electrophoresis.

Publication number: JP5249080 (A)

Publication date: 1993-09-28

Inventor(s): BARII ERU KAAGAA; ROJIYAA DABURIYU GIISU; EBA

SUZOKO +
Applicant(s): UNIV NORT

UNIV NORTHEASTERN +

Classification: - international:

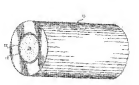
G01N27/447; G01N27/447; (IPC1-7): G01N27/447

- European: G01N27/447B6

Application number: JP19920041983 19920131 Priority number(s): US19910649673 19910201

### Abstract of JP 5249080 (A)

PURPOSE: To reduce the penetration of electricity thereby to stabilize a column and manipulate the capillary column in a high electric field by providing a coating matrix of high stability which has a hydrophobic intermediate layer on an inner surface of a capillary wall. CONSTITUTION: A capillary column includes a capillary 10 which is coated with a stable coating matrix 12 at an inner wall face 14 thereof. The coating matrix 12 has a hydrophilic outer layer. The capillary 10 has a polymer gel-filler 16 at a hole thereof. The considerably stable coating matrix 12 between the polymer gel 16 and inner face 14 of the capillary column includes a hydrophobic- phase intermediate layer chemically bonded to the inner wall of the capillary column, a cleaning agent physically absorbed to the hydrophobic phase and molecules covalent bonded to the cleaning agent absorbed through molecular polymerization and forming the hydrophilic outer layer of the coating matrix 12.



Also published as:

EP0500204 (A1) CA2060367 (A1)

Data supplied from the espacenet database — Worldwide

# (19)日本国特許庁(JP) (12) 公開特許公報(A) (11)特許出願公開番号

# 特開平5-249080

(43)公開日 平成5年(1993)9月28日

(51)Int.Cl.5	織別記号	庁内整理番号	FI	技術表示箇所	
G 0 1 N 27/447					
		72352 I	C 0 1 N 27/26	3 1 5 Z	

審査請求 未請求 請求項の数18(全 9 頁)

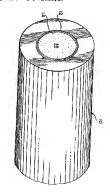
(21)出願番号	特順平4-41983	(71)出順人	591127113
			ノースイースタン・ユニパーシティ
(22)出顧日	平成4年(1992)1月31日		アメリカ合衆国 02115 マサチューセッ
			ツ州、ポストン、ハンチントン・アベニュ
(31)優先權主張番号	07/649,673		- 360
(32)優先日	1991年2月1日	(72)発明者	パリー・エル・カーガー
(33)優先権主張国	米国 (US)		アメリカ合衆国02159 マサチューセッツ
			州、ニュートン、デポラー・ロード 62
		(72)発明者	ロジャー・ダブリュ・ギース
			アメリカ合衆国02170 マサチューセッツ
			州、クインシー、オークランド・アベニュ
			- 56
		(74)代理人	弁理士 秋元 輝雄
			最終頁に続く

(54)【発明の名称】 高速キャピラリーゲル電気泳動方法、およびそのカラムとその調整方法

#### (57)【要約】 (修正有)

【目的】 高い安定性を有しさらに数回使用してもその 機能が低下せず、また高電界中でも操作可能である、高 分解能を有する電気泳動用キャピラリーカラムを提供す 8.

【構成】 キャピラリー壁の内部表面に共有的に結合す る被覆物質の薄層と被覆物質の層上に吸収される親水性 ボリマーの薄層を含む高速ゲル電気泳動用キャビラリー カラム。



#### 【特許請求の範囲】

水相を含むマトリクス。

【請求項1】 改良された高速キャピラリー電気泳動用 高安定性キャピラリーカラムであって、

内部キャビティと内部表面の壁を有するキャピラリー、 外壁面の該内部表面上の高安定性被覆マトリクスであっ て、外壁面の該内部表面に共有結合している中間層の疎

該疎水相に物理的に吸収される洗浄剤、および該被覆マトリクスの親水性外層を形成する該洗浄剤にそれによって共有的に付着する重合されたモノマーを含有するキャ

ビラリーカラム。 【請求項2】 更に該内部キャビティ内に充填されたボ リマーゲルを含んでなることを特徴とする請求項1に記 載のキャビラリーカラム。

【請求項3】 該キャピラリーが石英ガラスで作られて いることを特徴とする請求項1に記載のキャピラリーカ ラム

【請求項4】 該疎水相がアルキルシラン部分を含んでなることを特徴とする請求項1に記載のキャビラリーカラム.

【請求項6】 該洗浄剤が、ステロイド系、ボリオキシ エチレン系、ボリヒドロキシ系、アミン系、カルボン酸 系洗浄剤から遊ばれることを特徴とする請求項1に記載 のキャビラリーカラム。

【請求項7】 該洗浄網がドデシルマルトシドであることを特徴とする請求項1に記載のキャビラリーカラム。 【請求項8】 該モノマーが、ビニルモノマー、アクリ リルモノマー、アクリルアミド、およびN、N、N、ー トリス(ヒドロキシメチル)アクリルアミドから遊ばれ るオレフィン性モノマーであることを特徴とする請求項 1に記載のチャビラリーカラム

【請求項9】 該重合されたモノマーがさらに少なくと も1種類の架橋剤を含有することを特徴とする請求項1 に記載のキャピラリーカラム。

【請求項10】 該ポリマーゲルが重合された非架橋モノマーを含んでなることを特徴とする請求項2に記載のキャピラリーカラム。

【請求項11】 該ボリマーゲルが少なくとも1種類の 重合されたモノマーと少なくとも1種類の架橋剤を含ん でなることを特徴とする請求項2に記載のキャビラリー カラム、

【請求項12】 改良された高速キャビラリー電気泳動 用高安定性キャビラリーカラムを調整する方法であっ て、以下の工程を含むことを特徴とする調整方法、内部 キャビティと内部表面を有する盤面を有する石英ガラス キャビラリーカラムを提供し、

疎水相を該壁面の該内部表面に化学的に結合させ、

該疎水相上に洗浄剤を物理的に吸収させ、

ラジカル重合反応が起きるようにモノマーに該洗浄剤を 霧呈し.

該モノマーと該吸収洗浄剤の間に共有結合が生じるよう に該モノマーを重合すること。

【請求項13】 更に該内部キャビティにボリマーゲル を充填する工程を含んでなる請求項12に記載の調整方 注

【請求項14】 高速キャピラリー電気泳動を作動させる方法であって、

少なくとも100ボルト/cmの電界を適用し、そして 機器的に順に分割された被分折物質を検知、測定する、 事を特徴とする電気泳動分析方法。

【請求項15】 該キャピラリーカラムが更に該内部キャビティを充填するポリマーゲルを含んでなることを特徴とする請求項14に記載の方法。

【請求項16】 高速、高精度キャビラリー電気泳動用 の石英ガラスキャビラリーの内部表面用の改良された被 覆マトリクスであって、

該石英ガラスキャビラリーの該内部表面に共有結合して いる疎水相、

該疎水相に物理的に吸収される洗浄剤、および該洗浄剤 に共有的に付着する重合されたオレフィン性モノマーを 含有する被覆マトリクス。

【請求項17】 該モノマーが、アクリル徳、トリメチ ルアミノエキルアクリルアミド、ジエチルアミノエチル アクリルアミド、ジメチルアミノエチルアクリルアミ ド、および2-スルホニル-1、1-ジメチルエチルア クリルアミドから遊ばれることを特徴とする意識求項1に

【請求項18】 該ポリヒドロキシ系洗浄剤が、アルキ ルマルトシド系、グルカミド系、ポリヒドロキシステロ イド系洗浄剤から選ばれてなることを特徴とする請求項 6に記載のキャピラリーカラム。

【発明の詳細な説明】

記載のキャピラリーカラム。

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は電器泳動に関し、更に詳 しくは高速分析電気泳動用の改良されたキャビラリーカ ラムに関する。

[00002]

【従来の技術】高速キャピラリーゲル電気泳動は、米国 特許第4,865,706号、同第4,865,707 号、米国特許出願第07/406,080号に記載され ているように、オリゴヌクレオチド、中から高分子量の ボリペプチド、蛋白質等の分離の技術として知られてい る。この技術は実質的に平板あるいはスラブ上にこれら を導くように電気泳動分割の伝統的な方法を凌ぐもので ある。

【0003】キャピラリー中での電気泳動に関しある重要を研究は電気浸透流れの除去である。キャピラリー は、いくつかの電気泳動分割の分解能を低下させる電気 浸透液体流れの効果に対し特にセンシティブである。

【0004】従来この分野の研究者は、これらの表面と 連動する特異的な電荷を除去するための様々な物質で電 気泳動管の内部表面を被覆することによって、電気浸透 流れや他の電気泳動現象と関係する表面と(ゼータ)電 位を制御することを試みた。例えば、米国特許第3,7 28,145号にはヒジャーテンが、開いた管内での自 由電気泳動領域に於ける電気浸透を減少させるためにメ チルセルロースやポリアクリルアミドのような中性の親 水件物質で大きな径の管の内壁を被覆するための方法が 開示されている。その後の特許、同第4,860,20 1号には、ヒジャーテンは2官能性試薬によってキャビ ラリー壁に結合したボリアクリルアミドの単分子被膜で 狭い径のキャピラリーの内壁を被覆する方法を開示して いる。前記特許の背景の中、吸収および電気浸透を減少 するためにボリマー物質で電気泳動の管の内壁を被覆す ることは、使用している間に流出するので被覆物質がし ばしば更新されなければならないことおよび、完全な被 覆に対し必要な比較的厚い層が電気泳動において領域変 形を起こしてしまうという欠点に苦しんでいることが挙 げられる。この特許はそれゆえ吸収される層として適用 されるポリマー物質でキャピラリーの壁面を被覆する事 からは離れていることを教示し、そのかわりに電気浸透 の抑制の為にポリアクリルアミドの単分子層が壁面に共 有的に付着するべきであることを開示している。

#### [0005]

【発明が解決しようとする景題】本発明者等以外の研究 者によるキャピラリー中でのゲル電気泳動の分野での研 党最が低いのは、安定性が悪く高効率で高分解能を成し 遂げるに先かな高電界に従うことが出来ないカラムにお ける一般的な結果である。

【0006】未発明者等は米国特許出願節のア/40 6、080号に於いてゲル充填キャビラリーにおける電 気浸透液池の問題を解決するための改良された被度に関 する必要性と著目した。この出額では、キャセラリー整 切内部表面に共有的に結合する被覆物質の時期と被覆物 質の層上に吸収される親外性ボリマーの鴻確を含む高速 ゲル電気体動用キャビラリーカラムを開示している。親 水性ボリマーの程は高い弦を性を有し、効果がに電気浸 透を減少させ、カラムを安定化させ、また千期せめ高電 界中(あるいは更に的確には高出力)でのキャビラリー ラカムの提供が可能により、その結果として高分解能を ラカンの提供が可能により、その結果として高分解能を 有するものである。

【0007】本発明者等は、キャビラリー中の電気浸透 の効果が更に制御され、そしてもしキャビラリーカラム それ自身が高い安定性を有し数回使用可能であれば、キ ャビラリーカラム中での高速電気泳動はさらに有効性を 増すことを見出した。

【〇〇〇8】前述の様な基準は、電気浸透の効果がほと んど無視できるまでになり、また高電界中で再使用でき 洗浄できるような高安定性を有するキャビラリーカラム を要求するものである。

## [0009]

【課題を解決するための手段】電気活動の間、電気液透 の効果が側側・得名、例えば極めて減少された。改良さ 高度な性のサキセラリー電気活動力ラムに対する 気深動の為の改良されたキャビラリーを提供するもので ある。それはキャビラリー型の内部表面上に高い次で性 の被費マトリクスを有するキャビラリーを含んでいる。 高いな定性の被費マトリクスは、キャビラリーの内型に 化学的に結合している疎水性中間層と、該疎水場に物理 的に吸収される流光剤、および被置マトリクスの観水性 外層を形成する吸収された洗浄剤にそれによる重合の結 果として共有的に結合するようになるモノマーを合んで なるものである。

[0010]被関マトリクスの減水相は一起的に、例え 低シラノール基の確なキャセラリー酸の内部表面上に反 応するような反配性自能整き有する試影を使用し作られ ている。試薬の便基は観水部分で、例えば直鎖、分岐、 芳香族、環式あるいは置換の、またこれらの組合わせを 含む炭化水素の健なものである。

【0011】疎水性中間層に吸収される洗浄剤はイオン 性、双性イオン性あいはノニオン性で、モノマーの重 合上に被覆する洗浄剤と接触するために用いられるモノ マーと共有結合を形成する事が出来る親水性頭部を含有 している。

【0012】上記のマトリクスは予期せぬ事に極めて安定を極性披覆マトリクスで、容易には分解せずまた従来キャモラリー施露の主たるの間息であった使用みの流れ出しが無い、そのキャビラリーの内部壁面上に観水性外層を有するものである。更に、本抜覆マトリクスは電気透色や心壁気流動現象と関係さる表面を(七・タ)電位を減少し、そして高電界中(あるいは正確には高出力高波中)でのキャビラリーカラムの操作を可能にし、その結果高分解を有するものである。更にキャビラリーカラムの再利用の為にポリマーゲルの再充填を行うのと同様に複数側の洗浄後も本被覆マトリクスは安定にまた空を含まきに係っている。

【0013】本発明の改良されたキャピラリーは以下の 様に調整される:最初にキャピラリーの内部表面を活性 化するために塩基性および酸性の物質にどちらかあるい は両方に接触させ、それからキャピラリー壁に化学的に 結合し疎水相を形成することが出来る適当な疎水性試薬 の溶液で処理する。それから洗浄剤が疎水相上に吸収さ れる。次に洗浄剤で被覆されたキャピラリ一壁がラジカ ル重合反応をするモノマーに露呈される。そのモノマー は任意に架橋剤を含んでもよい。開始剤および触媒がモ ノマーと架橋剤のラジカル重合を引き起こし、モノマー と吸収された洗浄剤の間の共有結合を生じるように加え られる。キャピラリーの壁面での重合が完了した後、吸 収された洗浄剤と結合しなかった残りの重合物質が吹込 あるいは吸出しでキャピラリーから取除かれる。キャピ ラリーの口径はそれから少なくとも1種類のモノマーお よび任意に少なくとも1種類の架橋剤、更に少なくとも 1種類の遊離ラジカル源と適切な触媒で満たされてもよ く、この混合物は管内で重合され、最終的にキャピラリ 一管内を満たすポリマー性マトリクスを形成する。

【0014】本発明のキャビラリーは特異的に安定であり、また東盟的な300ポルト/cmあるいはそれ以上、また東型的な300プロアンペアあるいはそれ以上の電界の下でも充分機能するものである。これらの条件下では、非常に少量の物質に於いても極めて高い分解能がえられる。さらに本発明のキャビラリーはDNAのフラグメントの混合物を、その分子量の10gの1次関数として分析することを示した。それゆえ、米知バイオポリマーがナノグラムあるいはそれ以下でも簡便で正確な分子最か財を行うことが出来る。

【0015】本発明の拡慢でトリクスはまた高速流体クロマトグラフィ(HPLC)に使用されるアルキルが結合された配性シリカ粒子の内部あるいは外部柔而上に高い安定性の親水性披覆マトリクスを形成するのにも使用することが出来る。それはまたボリスチレンあるいは他の有機高分子を含む極性、疎水性HPLC粒子上にも使用することが出来る。

【0016】(発明の詳細な説明)図1に示すように、この発明のキャビラリーカラムは、キャビラリー14 をみ、このキャビラリーは、その壁の内壁面140非常 に安定した被覆マトリクス12が施されていて、このマ トリクスは、線水性の外層と含む。この発明のキャビラ リーは、また、キャビラリー10の孔に位置するボリマ ーゲル充塊的16を含む。

【0017】この明細語の説明において、ホリマーゲル の用語は、例えば、共有語合クロスリンキング・ユニット、ファンデルワールス引力、水素結合、分子鏡の絡み 合いなどの各種の手段によりともに保持され、液相中に 分散されているボリマー線の三次元ネットワークを意味 する。ボリマーのネットワークは、剛性度に充分な構造 を与え、該システムの他のコンボーネンツは、ボリマー 締の間のスペースを占有する。

【0018】キャビラリーは、電気泳動において使用される検知システムが使用される特定のマテリアルと共に

適当に作用することができれば、色々なマテリアルで作 られることができる。好ましくは、キャビラリーは、石 英ガラスから作られるもので、以下、説明の便宜上、石 英ガラスのキャビラリーカラムの改良したものの例によ り説明する。

【0019】キャピラリーカラムの寸法は、電界の点で 重要であり、これは、キャビラリーカラムの内径が細く なるにつれ、電流と加えられた電界による熱が低下する からである。したがって、最高の分解能分離のために は、キャピラリーカラムは、最低の内径をもつことが好 ましい。しかしながら、この発明の改良されたキャピラ リーカラムによれば、この要素は、従来よりも重要度が 低下するものである。したがって、この発明において は、内径が10マイクロメータから2000マイクロメ ータの範囲のキャピラリーカラムが使用される。内径の 好ましい範囲は、10マイクロメータから200マイク ロメータである。キャピラリーカラムの外面に施された ボリイミドコーティングによって、薄い壁のキャビラリ ーカラムでも取り扱いが容易となる利点がある。ボリマ ーゲル16とキャピラリーカラムの内面14との間の非 常に安定した被覆マトリクス12は、キャピラリーカラ ムの内壁に化学的に結合した疎水件相の中間層、物理的 に疎水性相に吸収される洗浄剤および分子の重合により 吸収された洗浄剤に共有結合され、被覆マトリクスの親 水性外層を形成する分子を含む。

【0020】中間層の疎水性相は、例えば、シラノール のグループのような、キャピラリーカラムの内面に、反 応作用をもって反応することができる一つまたは複数の 反応機能群を保有する試薬を用いて作られるのが一般で ある。試薬の残りは、直鎖の、枝分かれした、芳香族 の、環式の、または、置換された炭化水素で、疎水部分 を含むもののような疎水部分である。石英ガラスのキャ ピラリーカラムに使用される好ましい中間層疎水相は、 キャピラリーカラムの溶融されたシリカの壁に化学的に 結合することができる疎水性反応性シランを用いて作ら れる。疎水相をキャピラリーカラムの壁に化学的に結合 させるのに適した反応性シランは、例えば、アルキルト リアルコキシシラン、アルキルトリクロロシランおよび アルキルジー またはトリー エトキシまたはメトキシシラ ンなどである。好ましい炭化水素部分は、n-オクタデ シル (C18) であるが、C7 - C30 炭素の他の炭化水素 鎖も同様に適している。

【0021】疎水相に物理的に吸収される洗浄剤は、イ オン性のもの、双性イオン性のもの、または、ノニオン 性のものである。ノニオン性の洗浄剤は、低い電気浸透 流れに好ましい。適当な洗浄剤は、次のような構造式を 有する:

 $C\,H_3$  (  $C\,H_2$  )  $_\chi$  P

または

 $CF_3$  ( $CF_2$ )<sub>X</sub> P

ここで、xは、8及び40の間の数であり、Pは、化 化2、化3、化4のグループの一つ、または、複数 のものを保有する親水性部分である:

## [0022]

【化1】

【0023】Pは 低い電気浸透流れには 炭水化物グ ループのような三つ。または、それ以上の水酸基グルー プを保有する親水性部分である。

【0024】好ましい洗浄剤は、n-ドデシル-B-D マルトシドのようなアルキルマルトシドである。他の 可能なイオン性の、双性イオン性のおよびノニオン性洗 浄剤は、限定するものではないが、アルキルポリエチレ ン洗浄剤 (例えば、Brij、Triton Xおよび Tween洗浄剤)、n-ドデシルアミン、アルキルカ ルボキシレート、リゾレシチン、およびステロイド洗浄 剤(例えば、胆汁酸ナトリウム塩およびBig CHA P)を含む。洗浄剤の吸収についての詳細は、例えば J. M. Neugebauer著の"Detergen ts":オーバービュー"Meth, in Enzym o 1 " 182,1990,239-253 頁などを参照されたい。吸収 された洗浄剤被覆が曝され、そして、洗浄剤がモノマー の重合において、引き続き共有的に付着されるモノマー の適当な選択は、ビニルモノマー、アクリリルモノマ 一、アクリルアミド、アクリル酸、メチルアクリルアミ ド、およびN、N、N-トリス (ハイドロキシメチル) アクリルアミドのようなオレフィン系モノマーを含む。 他のモノマーは、限定的でないが、トリメチルアミノエ チルアクリルアミド、ジエチルアミノエチルアクリルア ミド、ジメチルアミノエチルアクリルアミドおよび2-スルフォニル、1、1-ジメチルエチルアクリルアミド を含む。場合により、モノマーは、また、N, N'-メ チレンピスアクリルアミドのような契橋割を会む。 【0025】重合されたモノマーの洗浄剤への共有的な 付着の化学理論の詳細は、既知のものである。例えば、 化5、化6、化7、化8のような部分は、ラジカル開始

剤と反応して対応するフリーラジカル、化9、化10、 化11、化12のようなラジカルをそれぞれを形成し、 それと逆にオレフィン系モノマー、特にアクリル酸のよ うなビニルモノマーの重合反応を開始する(E.S.H uyser著,ニューヨークWiley-Inters cience1970発行"Free Radical Chain Reactions" 154-156 頁)。このタイプの反応は、例えば、アクリルアミド、 アクリロニトリルおよびメチルアクリレートのようなビ ニルモノマーをポリビニルアルコール、デキストラン、 スターチおよびカラゲェナンのような水酸基ポリマーへ グラフトさせるために用いられている(G. Minoと S. Kaizerman共著、J. Polymer S ci. XXXI, 1958, 242-243頁参照)。 N-置換アクリルアミドCH2 = CHCONHR、ここ で、R=CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> N+ (CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub> (トリメチルア ミノエチルアクリルアミド)、R=CH。CH。N(C H2 CH2)2 (ジメチルアミノエチルアクリルアミ ド)、R=CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> N (CH<sub>3</sub> )<sub>2</sub> (ジメチルアミ ノエチルアクリルアミド) およびR=C(CH。), C H。SO。 (2-スルフォニル、1、1-ジメチルエチ ルアクリルアミド)、およびアクリル酸もまた、同様 に、ボーラスなジオールーシリカとフラクトゲルTSK クロマトグラフパッキングにグラフトされる (イー、メ ルク計1989年10月カタログ: W. Muller. Eur. J. Biochem, 155, 1986, 2 13-222頁参照)。

## [0026]

【化51

[化7]

[48]

【化9】

[4]:101

【0027】ボリマーゲル充填物16を使用する場合、使用されるボリマーゲルの物質は、変化できるボアー構造をもつどのようなボリマーでもよい。雅橋され、または、架橋されなくともよい。適当なボリマーのシステムの例は、ボリアクリルアミド、アガロースト、およびアガロースとボリアクリルアミドの混合体である。適当な架橋列は、N、N・メチレンビスアクリルアミド、N、N・ジアリルクルシアミドさまびが、N・ジスタミンービスアクリルアミドである。他のモノマーおよび架路前も当業者にとり自明である。他のモノマーおよび架路前も当業者にとり自明である。

【0028】重合反応は、過硫酸アンモニウムおよび N、N、N、、N、一学トラメチレンエチレンジアミン (TEMED)で開始されるのが射ましいが、当業者に 知られているように、他のフリーラジカル重合開始剤も 使用できる。

【0029】この発明の改良されたキャピラリーカラムは、次のようにして得られる。

【0030】まず最初に、キャピラリーカラムの内面を非常に変定した接覆マトリクスでコートする。このコーティングは、まず最初に、キャピラリーカラムの内面を活性化するために、1 M KOH溶液のような酸性及び/または塩基性溶液に1時間にわたり室温で接触させる。ついで、キャピラリーカラムを、内面が中性になるまで窯密水で洗浄し、少なくとも10時間のカオーバーナイトにわたり温度り。5℃から125℃で乾燥させる。前記の溶液のすべては、N。のような不活性ガスを用いて、キャピラリーカラムから除かれる。

【0031】キャビラリーカラムを活性化するのに用いられる時間と温度とは、キャビラリーカラムと海水相と が良好に結合することができるように、キャビラリーカ ラムを活性化できるに充分を程度のものが選択される。 (0032】活性化されたキャビラリーカラムは、つい で、適当空溶剤中の減少性とランのようを被関でトリク スの中間関極水相を含む溶液約300カラム容積で洗い 流される。溶剤中の適当を疎水性シランは、限定される ものではないが、0.04%のトリエチルアミンを含む トルエン中の1%オクタギシルトリエトキシシランであ る。ついで、キャビラリーカラムは、トルエンで洗浄さ れ、N。のような不活性ガスで吹き落とされ、清浄化さ れる。こいで、キャビラリーカラムは、少なくとも 2時 間にわたって、4010年である。最後 に、キャピラリーカラムは、トルエンのような溶剤で洗 われ、 $N_2$  のような不活性ガスで吹き落とされ、清浄化 される。

【0033】キャセラリーカラムの内面における落性化 きれたグループが反応されたことを確実にするために、 キャセラリーカラムをトルエン中のトリメチルノロロシ ランのようなエンドキャッセング試電の溶液で10分間 フラッシングされる。エンドキャッセング試電が高速したが、 オ反応のシラノールグループに反応し、中性化する。ついて、キャビラリーカラムは、オープン内で少なくとも 30分間にわたり温度100でで加熱され、ついて、トルエンおよび/またはメタノールおよび/またはメタノールおよび/またはメタノールおよび/またはマウボ

【0034】つぎに、洗浄剤が前記疎水性相に収着される。10%ドデシルマルトンド水溶液のような洗浄剤を含む溶液が約1時間にわたりキャビラリーカラムに流される(300カラム容積)。ついで、N。のような不活性ガスで吹き落とされ、清浄化される。

【0035】このようにして洗浄剤がコートされたキャ ビラリーカラムの内盤は、3%アクリルアミドのような モノマーを含み、さらに、また、過痛酸アンチニウムと TEMEDのような重合地域を含む溶液でフラッシンで される、N、N、一定ス(メトレンアクリルアミド)の ような架結試棄も温度0.3%の状態で存在する。架続 試薬によって該モノマーは、少なくとも1時間にわたり 電合され、吸着をれた洗浄剤に結合しない吸りの重合さ れた物質は、N。でキャビラリーカラムから吹き落とさ れる、キャビラリーカラムは、ボ1000カラム容積で 洗れれる、ついで重合反応が終り返され、吸着した洗浄 剤に結合していない残りの重合したモノマーは、再度押 し出せれ、そして、キャビラリーカラムは、前記のよう に、水洗いされる。

【0036】キャビラリーカラムの内面に被覆マトリク 丸が籠された後、キャビラリーカラムにボリマーゲル充 填物を充填させてもよい。キャヒラリーカラム内に架橋 された、または、架橋されないボリマーゲル充填物を充 填させる技術は、米国特許出額第07/406,080 号に評述されている。

【0037】充填後、この発明のリャビラリーカラムは、分析物の電気泳動が繋が必要な実験での反復使用に 供される。電気泳動に、この発明のキャビラリーカラム を使用する装置と技術は、さきの米国特許出期第07/ 406,080号に詳述されている。

【003名】改庆されたコーテイングマトリックスを含 た、この範囲の改良されたキャビラリーカラムは、 様の な系教性に富み、各種の電気流動条件における電気流透 および他の表面なくゼーラ)電位電気流動関連現象の影響 響をなくす。被響でトリクスの極めて高動関ル変な変を性によ り、キャビラリーカラムは、認カラムからポリマーゲル 充填物を押し計す反復使用に充分に耐え、また、前記コーティングを縮し直す必要も無して、数限りなく使用することができる。さらに、前記コーティングは、高温度で弱いパッファーのような比較的過酷な電気減勢条件で、しの発明のキャビラリーカラムが高電界(高いパワー)での動作で、従来大きを問題となっていたキャビラリーカラムの被弾の域と電気高度の効果における変化をした、動作できる点である。したがって、この発明のキャビラリーカラムは、極めて短時間で高度の分析分離を行うことができる。

【0039】この発明のコーティングマトリックスは、 また、高能力液体クロマトグラフィ (HPLC) に使用 されるアルキル結合の配性シリカ粒子の内外面に極めて 安定した、親水性の被覆マトリクスを形成するのにも用 いることができる。さらにまた、前記マトリクスは、ボ リスチレンを含む極性HPLCに対しても使用すること ができる。

【0040】次に記載する実験の説明において、この発明の実験結果を述べるが、これは、この発明を限定するものではない。

[0041]

【実施例】

実験の説明

他のキャピラリーカラムと比較した、この発明のキャピ ラリーカラムにおける電気浸透流れの作用。効果につい 7

【0042】前記したように、この発明のキャピラリー カラムの高い安定性の被覆マトリクスは、優れた被覆を 有していない他のキャピラリーカラムに比較し、電気浸 透の効果を顕著に低下させることができる。カラムにお ける電気浸透流れ ( c m2 V-1 S-1 ) を測定するテスト は、X. Huang, M. F. GordonおよびR. N. ZarekilbAnal, Chem. 60 183 7-1838 (1988) に詳細に記載されている。 こ のテストにおいては、複数のキャピラリーカラムの個々 が電気泳動装置に配置され、該カラムのそれぞれの端部 が"ランニング"バッファーの溶液に浸漬される。電場 が該コラムンに加えられ、電流が測定される。電気浸透 フローは、バッファー溶液 (pH7)の濃度の変化につれて の電流の変化の直線ファンクションとして測定できる。 この実験においては、カラムの壁面に共有的に順に付着 するアルキルシランに物理的に吸収されることになる洗 浄剤であるドデシルマルトシド、に共有的に付着するボ リアクリルアミドのコーティングを有する本発明のキャ ピラリーカラムは、被覆されていない石英ガラスのキャ ピラリーカラムおよび、キャピラリーカラムに共有的に 付着されるアルキルシラントに吸収されるドデシルマル トシドの洗浄剤被覆を有する石英ガラスキャビラリーカ ラムと比較される。結果は下記の表に記載する。

[0043]

pH7.0で測定された電気浸透流れ(cm<sup>2</sup> V-1S-1)

試験された	рН7バッファー	メタノール	50℃で0.2Mの NaCl含有の pH7
被覆されていない			
石英ガラス	3. 2×10 <sup>-1</sup>	-	_
アルキルシラン/			
ドデシルマルトシド			
被覆	0.56×10 <sup>-4</sup>	-	-
アルキルシラン/			
ドデシルマトシド/			
アクリルアミド被覆	測定不能	測定不能	能測定不能

使用した方法: X. Huang, M. F. Gordon およびR. N. Zare: Anal. Chem. 60 1837-1838 (1988)

【0044】このデータで、本発明のカラムにおける電 成浸透流れが無視できる程度であることが示された。さ らに、バッファーとしてメタノールあるいは50°C°C 0.2M NaC1を含む物を使用した時できえ電気浸 変流れが43とんど無いことが示されている。それゆえ、 本発明のキャセラリーカラムは運営の条件での電気浸 透の効果が無いばかりか、50℃もの高い温度において も電気浸透の効果が無く、高い安定性を示すことがわか ス

【0045】それと比較して、被覆されていない石英ガラスや、蘇水性物質および吸収された洗浄剤で被覆されているがアクリルアド等との共有的な付着が無いカラムでは本発明のカラムとは異なり電気浸透流れが顕著に測定されている。

【0046】本発明のカラムの試験

石英ガラスキャビラリーが高宏定性の破壊でトリクスで 被覆されたことを上述した。被覆は、石英ガラス壁面に 共有的に信奪するC<sub>11</sub> - アルキルシランの戯水相を含 み、洗浄剤であるドデシルマルトシドが物理的に歳水相 に吸収し、そして重合されたアクリルアミドとフマーが 共有的に洗浄剤被覆に付着した。カラムはモノマー3 %、架筒剤の%含有のポリマーゲル充填剤で充填され た。

【0047】0X174 RF DNA-HaelII digestの試料が提来法で電気液動削に調整さ れ、試料のフリコートが15秒間100ポルト/cmの 電界が適用されているカラムに射出された。電気泳動は 25℃で、pH8.300.1MのTBEバッファー サ、20cm展で、10mAの電流、200V/cmで

為された。得られた結果を図2に示す。 【0048】流出が完了した後、ボリマーゲル充填剤が カラムから取り出され、モノマー3%、架橋剤0%を含 む新しいボリマー充填剤が被覆マトリクスの更新は無し で置ねされた。

【0049】電気泳動は、pBr322 DNA-Ha eIII digestの試料を用い、先程より25℃ そして100V/cm高い、50℃、300V/cmで 為された、結果は図3に示す。 【0050】図2および3に示されたデータによれば、 本発明のキャビラリーカラムが、高安定性の被覆でトリ フスによる電気浸透の抑制による極めて高い分解能を有 することが示されている。さらにカラムは、非実態性ゲ ルの再充質でもそれに続くりNA試料の分解能に影響を 及ばすこと無く先分に安定であることが、図3で明確に 示されている。

【0051】本発明の他の実施医療はここに記載されて いる本願の研究から当業者にとっては明確なものであ る。また本明細書および実施例はあくまでも例であり、 本発明の請求項に記載の発明はその記載に限定されない ものである。

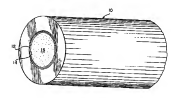
### 【図面の簡単な説明】

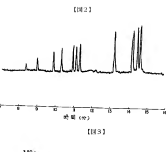
【図1】図1は本発明のゲルを含むキャピラリーの端部 の断面部を含む拡大図である。

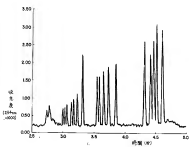
【図2】図2は、モノマー3%、架橋剤0%のポリマーゲル充填剤を含む本発明のキャビラリーカラムによる、 0×174 RF DNA-HaeIII dige の電気泳動分割を示す電気泳動チャートである。 【図3】図3は、本発明のキャビラリーカラムによるp

【図3】図3は、本発明のキャピラリーカラムによるp Br322 DNA-HaeIII digestの電 気泳動分割を示す電気泳動チャートである。

#### [[X]1]







## フロントページの続き

## (72)発明者 エバ・スゾコ

アメリカ合衆国02148 マサチューセッツ

州、マルデン、ヘーゼルウッド・ストリー

h 28